PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation ⁶:

A61K 31/485, 9/16, 9/50

A2

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 98/25613

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum: 18. Juni 1998 (18.06.98)

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP97/06789

(22) Internationales Anmeldedatum: 4. Dezember 1997 (04.12.97)

(30) Prioritätsdaten: 196 51 551.3 11. Dezember 1996 (11.12.96) Di

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): KLINGE PHARMA GMBH [DE/DE]; Berg-am-Laim-Strasse 129, D-81673 München (DE).

(72) Erfinder; und
(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WALTER, Kersten [DE/DE];
Döbrastrasse 6, D-81549 München (DE). PROFITLICH,
Thomas [DE/DE]; Wernerstrasse 6, D-81929 München (DE)

(74) Anwälte: HANSEN, Bernd usw.; Hoffmann, Eitle, Arabellastrasse 4, D-81925 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: CA, JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

(54) Title: GALENIC COMPOSITION CONTAINING OPIOID ANTAGONISTS

(54) Bezeichnung: OPIOIDANTAGONISTHALTIGE GALENISCHE FORMULIERUNG

(57) Abstract

A pharmaceutical composition for oral administration contains naloxone-, N-methylnaloxone- and/or N-methylnaltrexone-containing particles which release the active substance depending on the ambient pH. This ensures the liberation of the active substance over the whole gastrointestinal tract. The side effects caused by the use of analgesic opioids, such as constipation, are thus eliminated without reducing the analgesic effect.

(57) Zusammenfassung

Die pharmazeutische Zusammensetzung mit oraler Verabreichbarkeit enthält Naloxon-, N-Methylnaloxon- und/oder N-Methylnaltrexonhaltige Partikel, die den Wirkstoff in Abhängigkeit von Umgebungs-pH freisetzen, wodurch eine Freisetzung des Wirkstoffs über den gesamten Magen-Darm-Trakt gewährleistet wird. Hierdurch werden die beim Einsatz von Opioidanalgetika auftretenden Nebenwirkungen, wie Obstipation, ohne Minderung der analgetischen Wirkung aufgehoben.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanico	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Prankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GB	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IB	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	·VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawicn
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China -	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DB	Deutschland	u	Liechtenstein	SD	Sodan		
DK	Dånemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
ER	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

WO 98/25613 PCT/EP97/06789

Opioidantagonisthaltige galenische Formulierung

Die Erfindung betrifft neue galenische Formulierungen mit opioidantagonistischer Aktivität und deren Verwendung bei der opioidinduzierten Obstipation. Insbesondere betrifft die Erfindung Pellet-, Granulat- oder Microtablettenformulierungen, die die Wirkstoffe Naloxon, N-Methylnaloxon oder N-Methylnaltrexon als Wirkstoffe mit opioidantagonistischer Aktivität enthalten.

Bei der Anwendung von stark wirksamen Analgetika vom Morphintyp stellt die durch Medikation auftretende Obstipation ein großes Problem dar. Sie gilt als eine der häufigsten Nebenwirkungen und ist besonders in der Dauertherapie eine unerwünschte Begleiterscheinung. Bei etwa 85 % der Patienten, denen Morphin gegeben wird, tritt dieses Problem während der Behandlung auf. Im Gegensatz zu anderen Nebenwirkungen, die durch z.B. Morphin hervorgerufen werden, handelt es sich um eine chronische Erscheinung, die im Laufe der Behandlung nicht an Intensität verliert [Saller R., Hellenbrecht D. "Schmerzen-Therapie in Praxis und Klinik", 1. Auflage (1991), Marseille Verlag, München]. Die lähmende Wirkung von Opioiden auf die Darmmotilität ist schon lange bekannt und wird z.B. im Falle von Durchfallerkrankungen auch therapeutisch genutzt [Manara L. , Bianchetti A. "The central and peripheral influences of opioids on gastrointestinal propulsion", Ann. Rev. Pharmacol. Toxicol. 25, 249-273 (1985)]. Der Wirkungsmechanismus der Opioide auf die Darmmotilität ist zwar noch nicht vollständig aufgeklärt. wird aber im Zusammenhang mit der Bindung des Opioids an Opioidrezeptoren im Darm gesehen. Diese Opioidrezeptoren sind außer im Gehirn vor allem auch im Gastrointestinaltrakt in großer Dichte zu finden [Manara L. , Bianchetti A. "The central and peripheral influences of opioids on

gastrointestinal propulsion", Ann. Rev. Pharmacol. Toxicol. 25, 249-273 (1985)].

In einer Reihe pharmakologischer Untersuchungen konnte gezeigt werden, daß Opioide (als Modellsubstanz wurde meist Morphin gewählt) eine direkte Wirkung auf die glatte Muskulatur des Darmes haben, und so der Muskeltonus in den Darmsegmenten zunimmt. Die Steigerung des segmentalen Tonus führt bei gleichzeitiger Abnahme der propulsiven Motilität des Darmes zu einer signifikanten Verlängerung der gastrointestinalen Passagezeit [Cameron J.C. "Constipation related to narcotic therapy", Cancer Nurs. 15, 372 377 (1992)].

Ziel einer Therapie ist es, diese periphere Nebenwirkung des Morphins und verwandter Stoffe aufzuheben, da die opioidinduzierte Obstipation sehr schmerzhaft sein kann und schließlich den Behandlungserfolg gefährdet [Glare P., Lickiss J.N. "Unrecognized constipation in patients with advanced cancer: a recipe for therapeutic disaster", J. Pain Symptom Manage. 7, 369-371 (1992)]. Mit den üblichen Abführund Quellmitteln kann etwas mehr als die Hälfte der Patienten, die unter dieser Nebenwirkung leiden, ausreichend versorgt werden. Für den Rest der Patienten fehlen noch zufriedenstellende Behandlungsmöglichkeiten.

Da bei der opioidinduzierten Obstipation davon ausgegangen wird, daß die eigentliche Wirkung direkt und lokal über den gesamten Darm durch die Besetzung der Opioidrezeptoren abläuft, sollte dieser Effekt durch die Anwendung von Opioidantagonisten aufgehoben werden können. Die Verwendung von Opioidantagonisten ist allerdings nur dann sinnvoll, wenn sich die antagonistische Wirkung auf den Darm beschränkt und nicht die zentrale schmerzstillende Wirkung aufgehoben wird. Deshalb kommen nur wenige Opioidantagonisten wie z.B. Naloxon, N-Methylnaloxon oder N-Methylnaltrexon in Frage, die

unter bestimmten Voraussetzungen peripher und nicht im ZNS wirken.

Naloxon ist ein reiner Opioidantagonist, der üblicherweise als Antidot im Vergiftungsfall mit Opioiden intravenös appliziert wird. Nach oraler Gabe wird Naloxon rasch und vollständig resorbiert. Da die Substanz einem sehr ausgeprägten First-Pass-Metabolismus unterliegt, sind nur geringe Mengen der unveränderten Substanz systemisch verfügbar. Der überwiegende Teil der applizierten Substanz liegt im Blut in Form der nicht oder nur schwach wirksamen Metaboliten Naloxon-3-Glukuronid, &-Naloxol-3-Glukuronid und &-Naloxol vor [Vollmer K.O. "Pharmakokinetische Grundlagen des Valoron-N-Prinzips", Fortsch. Med. 106, 593-596 (1988)]. Aufgrund dieser pharmakokinetischen Eigenschaft ist Naloxon in geeigneter Dosis ein idealer Kandidat zur Behebung der opioidinduzierten Obstipation: im Darm liegt es als aktive Substanz vor und kann so die lähmende Wirkung des Opioids auf den Gastrointestinaltrakt aufheben, nach der Resorption wird es bei der ersten Leberpassage stark verstoffwechselt und unwirksam. Somit wird die schmerzstillende Wirkung der Opioide nicht beeinflußt.

In verschiedenen kleinen klinischen Studien konnte gezeigt werden, daß durch die orale Gabe von Naloxon die Opioidobstipation teilweise aufgehoben werden konnte: Basilisco et al. untersuchten in 2 Studien an gesunden Probanden den Einfluß von Loperamid, einem bei Durchfallerkrankungen eingesetzten peripher wirkenden Opioid, auf die gastrointestinale Passagezeit. Sie zeigten, daß Naloxon intravenös appliziert (40 µg/kg/Std. in 3 Std.) [Basilisco G., Bozzani A., Camboni G., Recchia M., Quatrini M., Conte D., Penagini R., Bianchi P.A. "Effect of loperamide and naloxone on mouth-to-caecum transit time evaluated by lactulose hydrogen breath test", Gut 26, 700-703 (1985)] und auch nach oraler Gabe von relativ hohen Dosen von 16 bzw. 32 mg die obstipierende Wirkung von Loperamid aufheben konnte

4

[Basilisco G., Camboni G., Bozzani A., Paravicini M., Bianchi P.A. "Oral naloxone antagonizes loperamide-induced delay of orocecal transit", Dig. Dis. Sci. 32, 829-832 (1987)]. Culpepper-Morgan et al. berichten von einer Pilotstudie, in der 3 Patienten mit opioidinduzierter Obstipation mit oral appliziertem Naloxon behandelt wurden. Zwei der drei Patienten sprachen nach Dosen bis zu 16 mg auf die Behandlung an (Aufhebung der Obstipation). Bei dem weiteren Patienten konnte auch durch eine Dosissteigerung bis zu 24 mg Naloxon (innerhalb von 3 Stunden) die Obstipation nicht aufgehoben werden. Plasmaspiegelbestimmungen zeigten, daß dosisabhängig maximale Naloxonkonzentrationen bis zu 7,9 ng/ml gemessen wurden. Der Non-Responder zeigte bei einer Dosis ab 14 mg deutliche Entzugssymptome, die auf eine Antagonisierung der zentralen Opioidwirkung hinweisen [Culpepper-Morgan J.A., Inturrisi C.E., Portenoy R.K., Foley K., Houde R.W., Marsh F., Kreek M.J. "Treatment of opioid-induced constipation with oral naloxone: A pilot study", Clin. Pharmacol. Ther. 52, 90-95 (1992)].

Sykes berichtet von einer Studie mit 12 Patienten, denen orales Naloxon in unterschiedlichen Dosen verabreicht wurde. Die Naloxondosis orientierte sich an der täglichen Opioiddosis. Naloxon wurde in Dosen 0,5 %, 1 %, 2 %, 5 %, 10 %, 20 % und 40 %, bezogen auf die Opioiddosis, gegeben. Bis zur 10 % Naloxondosis war kein Effekt feststellbar. Erst im sehr hohen Dosisbereich (20% bis 40%) wird eine Aufhebung der Obstipation berichtet. Die absoluten Naloxondosen, die verabreicht wurden, konnten bis zu 72 mg Naloxon betragen [Sykes N.P. "Oral naloxone in opioid-associated constipation", The Lancet 337, 1475 (1991)].

Robinson et al. berichten von einer Studie an 12 Patienten mit opioidinduzierter Obstipation, in der ebenfalls Naloxon oral verabreicht wurde. Die maximal verabreichte Dosis war 12 mg Naloxon. Bei keinem der behandelten Patienten war ein Effekt auf die gastrointestinale Motilität oder

Entzugserscheinungen feststellbar [Robinson B.A., Johansson L., Shaw J. "Oral naloxone in opioid-associated constipation", The Lancet 338, 581-582 (1991)].

Bei den zitierten Studien fällt auf, daß die Ergebnisse sehr unterschiedlich ausfallen, und Naloxon vor allem dann wirkt, wenn es in hohen Dosen appliziert wird. In diesem Dosisbereich treten bei vereinzelten Patienten auch schon Entzugssymptome auf. Bei üblichen, einfachen Formulierungen (z.B. Kapseln oder Tropfen) wird der Wirkstoff schnell und nicht modifiziert freigesetzt. Bei Einsatz dieser einfachen Formulierungen wird Naloxon rasch und vollständig im oberen Teil des Gastrointestinaltraktes resorbiert. Durch die resultierenden, relativ hohen Blutkonzentrationen kann es zu unerwünschten Nebenwirkungen kommen. Therapeutische Anwendungen derartiger Naloxon-Formulierungen sind z.B. in EP 0 103 636 (A1) und EP 0 352 361 (A1) beschrieben.

Da die Lähmung aber den ganzen Gastrointestinaltrakt und nicht nur Duodenum und obere Teile des Dunndarms betrifft, kann das Problem der opioidinduzierten Obstipation mit einer derartigen Formulierung (z.B. Tropfen) nicht gelöst werden.

DE 4325465 (A1) schlägt ein Kombinationspräparat aus einem Opioid und einem Opioidantagonisten für die orale Verabreichung vor, wobei das Opioid retardiert, der Opioidantagonist dagegen schnell, d.h. mit geringer oder keiner Retardierung freigesetzt wird. Bezogen auf den Naloxonanteil entspricht dieses Präparat einer nicht modifiziert schnellfreisetzenden Formulierung mit den oben erwähnten Nachteilen. Dieser Weg erhöht nämlich die Gefahr einer unerwünschten systemischen Naloxon-Wirkung, wodurch die schmerzstillende Wirkung des Opioids wieder aufgehoben wird. Daher kann bei Anwendung der Lehre von DE 4325465 (A1) keine vollständige Beseitigung der Nebenwirkungen erreicht werden bzw. können bei den gewählten Dosisbereichen wieder Entzugssymptome beim Patienten auftreten.

Der Erfindung liegt demnach die Aufgabe zugrunde, eine orale galenische Formulierung mit opioidantagonistischer Aktivität zur Verfügung zu stellen, die aufgrund ihrer pharmazeutischtechnologischen Eigenschaften in der Lage ist, die opioidinduzierte Obstipation aufzuheben, ohne dabei zu einer nennenswerten systemischen Verfügbarkeit von Naloxon zu führen und so die Opioidwirkung im ZNS zu antagonisieren.

Die Erfindung beruht auf der Erkenntnis, daß eine wirkungsvolle Antagonisierung der Opioidwirkung auf die oberen und unteren Teile des Gastrointestinaltraktes unter Vermeidung der systemischen Antagonisierung des Opioideffekts nur dann geschehen kann, wenn der Wirkstoff über den gesamten Magen-Darm-Trakt modifiziert freigesetzt wird. Die Steuerung der Freisetzung erfolgt dabei ortsspezifisch über den unterschiedlichen Umgebungs-pH in den jeweiligen Magen- bzw. Darm-Abschnitten, wobei es sich nicht um eine Retardierung im Sinne einer verlangsamten Freisetzung handelt. Hier besteht die Gefahr, daß bei einer bereits vorhandenen Obstipation die Darmpassage der Formulierung verlängert und der Wirkstoff vorzeitig in den oberen Abschnitten des Magen-Darm-Traktes freigesetzt wird, während die unteren Abschnitte nicht versorgt werden.

Die obige Aufgabe wird gelöst durch eine oral verabreichbare, Naloxon, N-Methylnaloxon und/oder N-Methylnaltrexon, oder ein pharmazeutisch verträgliches Salz davon als Wirkstoff enthaltende pharmazeutische Zusammensetzung, wobei die Freisetzung des Wirkstoffs über den gesamten Magen-Darm-Trakt dadurch erreicht wird, daß die in der Zusammensetzung enthaltenen Partikel den Wirkstoff initial und in Abhängigkeit vom Umgebungs-pH freisetzen. Die folgenden Ausführungen über Naloxon gelten in gleicher Weise für N-Methylnaloxon, N-Methylnaltrexon, pharmazeutisch verträglichen Salzen dieser Verbindungen und Mischungen davon.

Bevorzugte Ausführungsformen der Erfindung sind in den abhängigen Ansprüchen wiedergegeben.

Die erfindungsgemäße Naloxon-Formulierung zeichnet sich durch eine gezielte und kontrollierte Wirkstofffreisetzung möglichst gleichmäßig über den gesamten Gastrointestinaltrakt, d.h. vom Magen bis zum Kolon aus, wobei eine schnelle Wirkstofffreisetzung lokal in einzelnen Abschnitten des Magen-Darm-Traktes erfolgt. Da die Wirkstofffreisetzung im Gegensatz zu zeitabhängig kontrolliert freisetzenden Systemen nicht durch die verlangsamte Freisetzung, sondern über die variierenden pH-Verhältnisse im Magen-Darm-Trakt gesteuert wird, führt die opioidinduzierte Obstipation und der damit verbundene verzögerte gastrointestinale Transit der Wirkstoffträger (Pellets o.ä.) nicht zu einer unkontrollierten Freisetzung des Arzneistoffs in Darmabschnitten, in denen nicht freigesetzt werden sollte. Hierdurch ergibt sich bei der erfindungsgemäßen Formulierung der Vorteil, daß eine geringere Einzeldosis eingesetzt werden kann.

In einer bevorzugten Ausführungsform sind die wirkstoffhaltigen Partikel mit einem in Abhängigkeit vom Umgebungs-pH
löslichen Überzug versehen. Für einen derartigen Überzug
können übliche filmbildende Substanzen mit einer in
Abhängigkeit vom Umgebungs-pH unterschiedlichen Löslichkeit
verwendet werden. Bevorzugt sind die in der Galenik
eingesetzten und bekannten Acrylpolymere der Eudragit®-Reihe,
insbesondere Eudragit® L100-55, Eudragit® L100 und Eudragit®
S100 (erhältlich von Röhm Pharma GmbH, Weiterstadt,
Deutschland). Durch entsprechendes Mischen dieser Substanzen
bzw. der mit diesen Substanzen überzogenen Wirkstoffpartikel
kann gezielt der gewünschte Freisetzungs-pH eingestellt
werden.

Ein weiterer Vorteil ist die mögliche Verringerung der systemischen Belastung und der applizierten Dosis durch das Prinzip des 'Drug Targeting'. Die erfindungsgemäße Arzneiform als Monopräparat ermöglicht ferner die Anwendung bei der Obstipation durch unterschiedlichste Opioide, sie kann aber auch als Kombinationspräpärat mit einem bestimmten Opioid, insbesondere Morphin, oder einer oder mehreren Substanzen vom Morphin-Typ eingesetzt werden. Eine Auswahl solcher Opioide umfaßt z.B. Codein, Dihydrocodein, Hydromorphon, Levomethadon, Oxycodon, Pethidin und Propoxyphen und/oder deren Salze. Die Dosierung des Opioids hängt vom Alter, Geschlecht und der Schwere der Erkrankung des Patienten ab, und kann vom behandelnden Arzt aufgrund seiner Fachkenntnisse ohne weiteres eingestellt werden.

Bevorzugte pharmazeutische Arzneiformen enthalten naloxonhaltige Partikel (Pellets, Mikrotabletten oder Granulate) mit unterschiedlichem Lacküberzug. Die Partikel sollten bevorzugt so bemessen sein, daß sie den Pylorus weitgehend unabhängig von der Motilität des Magen-Darm-Traktes passieren. Günstig ist hierfür eine Maximalgröße von ca. 2 mm. Üblicherweise haben die Pellets einen Durchmesser von ca. 1 mm, die beschriebenen Microtabletten von ca. 2 mm. Die mittlere Korngröße des Granulats ist kleiner als ca. 1 mm, bevorzugt ca. 300 bis ca. 600 µm. Die Lacke auf den Partikeln unterscheiden sich durch ihre unterschiedliche Löslichkeitscharakteristik. Die Löslichkeit der Lacke und der damit verbundenen Freisetzung des Arzneistoffs hängt vom lokalen pH-Wert des Magen-Darm-Traktes ab. Eine Mischung verschiedener Partikel mit unterschiedlichem Freisetzungsverhalten macht sich die stark variierenden pH-Verhältnisse im Magen-Darm-Trakt (Magen ca. pH 1,2 Kolon ca. pH 7,0) zunutze.

Bevorzugt enthält die erfindungsgemäße pharmazeutische Zusammensetzung mindestens zwei Typen von Partikeln, die den Wirkstoff jeweils bei einem unterschiedlichen Umgebungs-pH WO 98/25613 PCT/EP97/06789

9

freisetzen. Da beim Menschen die opioidinduzierte Obstipation zu etwa 50% durch eine verzögerte Magenentleerung entsteht und zu jeweils ca. 25% durch die erlahmte propulsive Peristaltik im Dünn- und Dickdarmbereich [Manara L., Bianchetti A. "The central and peripheral influenced of opiods on gastrointestinal propulsion, Ann. Rev. Pharmacol. Toxicol. 25, 249-273 (1985)], ist eine Initialfreisetzung von einer gewissen Wirkstoffmenge empfehlenswert, sobald die Formulierung in den Magen gelangt. Zu diesem Zweck kann der erste Typ von Partikeln so ausgebildet sein, daß der Wirkstoff bereits beim Umgebungs-pH des Magens freigesetzt wird. Der zweite Partikeltyp setzt dann den Wirkstoff beim Umgebungs-pH des unteren Darmtraktes, d.h. einem pH von ca. 7,0 frei. In der Praxis kann der erste Typ von Partikeln den Wirkstoff bereits bei Kontakt mit einem wässrigen Medium pHunabhängiger Weise freisetzen. Diese Initialfreisetzung kann dadurch erreicht werden, daß der erste Typ von Partikeln mit einem Methylhydroxypropylcellulose und mit gegebenenfalls Polyethylenglykol (z.B. Macrogol® 6000; mittleres Molekulargewicht 6000) als Hilfsstoff enthaltenden Überzug versehen ist, der im wässrigen Medium unabhängig vom pH-Wert löslich ist.

In einer bevorzugten Ausführungsform beträgt das Verhältnis der Partikel vom ersten Typ zu den Partikeln vom zweiten Typ 1:10 bis 10:1, besonders bevorzugt ca. 1:1. Zusätzlich können weitere Typen von Partikeln enthalten sein, die den Wirkstoff bei einem Umgebungs-pH von ca 5,5 bis ca. 6,5 freisetzen.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform enthält die pharmazeutische Zusammensetzung einen ersten Typ von Partikeln, die den Wirkstoff bei Kontakt mit einem wässrigen Medium pH-unabhängig, und einen zweiten oder mehrere Typen von Partikeln, die den Wirkstoff bei einem Umgebungs-pH von ca. 5,5 bis 7,0 freisetzen.

In der fertigen Arzneiform (z.B. Hartgelatinekapsel) liegt somit eine Mischung von befilmten Partikeln vor, die im Magen, im oberen und unteren Dünndarm und im Kolon den Wirkstoff kontrolliert und modifiziert freisetzt. Die erfindungsgemäße Zusammensetzung kann verabreicht werden, um eine bereits bestehende opioidinduzierte Obstipation zu behandeln. Sie kann aber auch vorsorglich gegeben werden, um das Auftreten einer Obstipation bei der Opioidanalgetikabehandlung von vornherein zu verhindern.

Beispiele

Die folgenden nicht limitierenden Beispiele geben bevorzugte Ausführungsformen der Erfindung wieder.

Rezepturbeispiele für Naloxon-Pellets

Beispiel 1: Naloxon Pellets Typ A (pH-unabhängige Freisetzung im oberen gastrointestinalen (GI)-Trakt)

Kern		
Naloxon-HCl	2,00	mg
Saccharose	42,00	mg
Maisstärke	12,50	mg
Polyvidone	3,50	mg
Filmüberzug		
Methylhydroxypropylcellulose	1,80	mg
Macrogol 6000	0,18	mg
Talkum	2,02	mg
	64,00	mg

Beispiel 2: Naloxon Pellets Typ B (Freisetzung in Darmabschnitten mit einem pH-Milieu von ca. 5,5)

Kern		
Naloxon-HCl	2,00	mg
Saccharose	42,00	mg
Maisstärke	12,50	mg
Polyvidone	3,50	mg
Filmüberzug		
Eudragit® L 100-55	12,00	mg
Triethylcitrat	1,20	mg
Talkum	3,80	mg
	77,00	mg

Beispiel 3: Naloxon Pellets Typ C (Freisetzung in Darmabschnitten mit einem pH-Milieu von ca. 6,0)

Kern		•
Naloxon-HCl	2,00	mg
Saccharose	42,00	mg
Maisstärke	12,50	mg
Polyvidone	3,50	mg
Filmüberzug		
Eudragit [®] L 100	12,00	mg
Triethylcitrat	1,20	mg
Talkum	3,80	mg
	77,00	mg

Beispiel 4: Naloxon Pellets Typ D (Freisetzung in Darmabschnitten mit einem pH-Milieu von ca. 6,5)

Kern		
Naloxon-HCl	2,00	mg
Saccharose	42,00	mg
Maisstārke	12,50	mg
Polyvidone	3,50	mg

WO 98/25613 PCT/EP97/06789

12

Filmüberzug	
Eudragit® L 100	6,00 mg
Eudragit® S 100	6,00 mg
Triethylcitrat	1,20 mg
Talkum	3,80 mg
	77,00 mg

Beispiel 5: Naloxon Pellets Typ E (Freisetzung in Darmabschnitten mit einem pH-Milieu von ca. 7,0)

Kern		
Naloxon-HCl	2,00	mg
Saccharose	42,00	mg
Maisstärke	12,50	mg
Polyvidone	3,50	mg
Filmüberzug		
Eudragit® S 100	12,00	mg
Triethylcitrat	1,20	mg
Talkum	3,80	mg
	77,00	mg

In den Beispielen 1 bis 5 werden die Pelletkerne nach einem bekannten Verfahren (z.B. Extrudierung und anschließende Ausrundung, Aufziehen des Wirkstoffs auf Starterkerne in der Wirbelschicht) hergestellt und anschließend befilmt. Die Abfüllung der Pellets erfolgt in Hartgelatinekapseln.

Die einfachste Pelletkombination enthält die Pellettypen A und E in einem Verhältnis 1 : 10 bzw. 10 : 1, vorzugsweise aber 1 : 1.

Damit der Arzneistoff im Gastrointestinaltrakt gleichmäßiger verteilt wird, können zu der oben erwähnten Mischung die Pellettypen B, C und/oder D gemischt werden. Die Gesamtdosis von Naloxon-HCl in einer Kapsel kann zwischen ca. 1 mg und ca. 30 mg, bevorzugt ca. 1 mg und ca. 10 mg, betragen.

Rezepturbeispiele für Mikrotabletten

Beispiel 6: Naloxon Mikrotabletten Typ A (pH-unabhängige Freisetzung im oberen GI-Trakt)

Kern (Durchmesser: 2 mm)			
Naloxon-HCl	0,20	-	0,50 mg
Lactose	6,40	-	6,70 mg
mikrokristalline Cellulose			2,00 mg
L-HPC			1,00 mg
Magnesiumstearat			0,10 mg
Filmüberzug			
Methylhydroxypropylcellulose			0,18 mg
Macrogol 6000			0,018 mg
Talkum			0,202 mg
		1	.0,40 mg

Beispiel 7: Naloxon Mikrotabletten Typ B (Freisetzung in Darmabschnitten mit einem pH-Milieu von ca. 5,5)

Kern (Durchmesser: 2 mm)	·
Naloxon-HCl	0,20 - 0,50 mg
Lactose	6,40 6,70 mg
mikrokristalline Cellulose	2,00 mg
L-HPC	1,00 mg
Magnesiumstearat	0,10 mg
Filmüberzug	
Eudragit® L 100-55	0,80 mg

Triethylcitrat	0,08	mg
Talkum	0,12	mg
	11,00	mq

Beispiel 8: Naloxon Mikrotabletten Typ C (Freisetzung in Darmabschnitten mit einem pH-Milieu von ca. 6,0)

Kern (Durchmesser: 2 mm)	
Naloxon-HCl	0,20 - 0,50 mg
Lactose	6,40 6,70 mg
mikrokristalline Cellulose	2,00 mg
L-HPC	1,00 mg
Magnesiumstearat	0,10 mg
Filmüberzug	
Eudragit [®] L 100	0,80 mg
Triethylcitrat	0,08 mg
Talkum	0,12 mg
	11,00 mg

Beispiel 9: Naloxon Mikrotabletten Typ D (Freisetzung in Darmabschnitten mit einem pH-Milieu von ca. 6,5)

Kern (Durchmesser: 2 mm)				
Naloxon-HCl	0,20	-	0,50	mg
Lactose	6,40	-	6,70	mg
mikrokristalline Cellulose			2,00	mg
L-HPC			1,00	mg
Magnesiumstearat			0,10	mg
Filmüberzug				:
Eudragit [®] L 100			0,40	mg
Eudragit [®] S 100			0,40	mg
Triethylcitrat			0,08	mg
Talkum			0,12	mg
		-	1,00	mg

Beispiel 10: Naloxon Mikrotabletten Typ E (Freisetzung in Darmabschnitten mit einem pH-Milieu von ca. 7,0)

15

Kern (Durchmesser: 2 mm)			
Naloxon-HCl	0,20 -	0,50	mg
Lactose	6,40 -	6,70	mg
mikrokristalline Cellulose		2,00	mg
L-HPC		1,00	mg
Magnesiumstearat		0,10	mg
Filmüberzug			
Eudragit [®] S 100		0,80	mg
Triethylcitrat		0,08	mg
Talkum		0,12	mg
		11,00	mg

Für die Beispiele 6 bis 10 werden die Bestandteile des Tablettenkerns (ohne Magnesiumstearat) gesiebt und in einem geeigneten Freifallmischer 15 min. gemischt. Nach Zugabe des Magnesiumstearates wird weitere 10 Minuten gemischt. Die Masse wird anschließend auf einer Tablettenpresse mit Spezialstempel (Durchmesser 2 mm) zu Mikrotabletten gepreßt. Die erhaltenen Mikrotabletten werden in einem geeigneten Gerät befilmt und in Hartgelatinekapseln abgefüllt.

Die einfachste Kombination der Mikrotabletten enthält die Typen A und E in einem Verhältnis 1 : 10 bzw. 10 : 1, vorzugsweise aber 1 : 1.

Damit der Arzneistoff im Gastrointestinaltrakt gleichmäßiger verteilt wird, können zu der oben erwähnten Mischung die Mikrotabletten B, C und/oder D gemischt werden. Die Gesamtdosis von Naloxon-HCl in einer Kapsel kann zwischen ca. 1 mg und ca. 30 mg, bevorzugt ca. 1 mg und ca. 10 mg, betragen.

Rezepturbeispiele für Granulate

Beispiel 11: Naloxon Granulat Typ A (pH-unabhängige Freisetzung im oberen GI-Trakt)

Basisgranulat	, -
Naloxon-HCl	2,00 - 5,00 g
Lactose	65,00 - 68,00 g
mikrokristalline Cellulose	20,00 g
L-HPC	10,00 g
Filmüberzug	
Methylhydroxypropylcellulose	2,70 g
Macrogol 6000	0,27 g
Talkum	3,03 g
	106,00 g

Beispiel 12: Naloxon Granulat Typ B (Freisetzung in Darmabschnitten mit einem pH-Milieu von ca. 5,5)

Basisgranulat	
Naloxon-HCl	2,00 - 5,00 g
Lactose	65,00 - 68,00 g
mikrokristalline Cellulose	20,00 g
L-HPC	10,00 g
Filmüberzug	
Eudragit® L 100-55	20,00 g
Triethylcitrat	2,00 g
Talkum	3,00 g
	125,00 g

Beispiel 13: Naloxon Granulat Typ C (Freisetzung in Darmabschnitten mit einem pH-Milieu von ca. 6,0)

Basisgranulat	
Naloxon-HCl	2,00 - 5,00 g
Lactose	65,00 - 68,00 g
mikrokristalline Cellulose	20,00 g
L-HPC	10,00 g
Filmüberzug	
Eudragit [®] L 100	20,00 g
Triethylcitrat	2,00 g

17

Talkum 3,00 g 125,00 g

Beispiel 14: Naloxon Granulat Typ D (Freisetzung in Darmabschnitten mit einem pH-Milieu von ca. 6,5)

Basisgranulat		
Naloxon-HCl	2,00 - 5,00	3
Lactose	65,00 - 68,00 9	3
mikrokristalline Cellulose	20,00 9	3
L-HPC	10,00 9	3
Filmüberzug		
Eudragit [®] L 100	10,00 9	3
Eudragit® S 100	10,00 9	3
Triethylcitrat	2,00 9	3
Talkum	3,00 9	3
	125,00 9	3

Beispiel 15: Naloxon Granulat Typ E (Freisetzung in Darmabschnitten mit einem pH-Milieu von ca. 7,0)

Basisgranulat	
Naloxon-HCl	2,00 - 5,00 g
Lactose	65,00 - 68,00 g
mikrokristalline Cellulose	20,00 g
L-HPC	10,00 g
Filmüberzug	
Eudragit [®] S 100	20,00 g
Triethylcitrat	2,00 g
Talkum	3,00 g
	125,00 g

Die Bestandteile des Basisgranulates gemäß den Beispielen 11 bis 15 werden gesiebt und in einem geeigneten Mischer mit Granulierflüssigkeit befeuchtet und granuliert. Das Granulat wird anschließend in der Wirbelschicht getrocknet und gesiebt, so daß ein Granulat mit einer mittleren Korngröße von vorzugsweise 300 bis 600 µm erhalten wird. Die Granulate werden in einem geeigneten Gerät befilmt. Die Gesamtdosis des Wirkstoffs in einer Granulatformulierung kann zwischen ca. 1 mg und ca. 30 mg, bevorzugt ca. 1 mg und ca. 10 mg, betragen.

Grundsätzlich ist es möglich, verschiedene Granulate in gewünschten Verhältnissen miteinander zu mischen.

Die befilmten Granulate können wie folgt weiter verarbeitet werden:

- Abfüllung in Hartgelatinekapseln
- Verpressung zu Tabletten nach Zumischen geeigneter Tablettierhilfsstoffe (z. B. mikrokristalline Cellulose, Magnesiumstearat)
- Abfüllung in Sachetbeutel nach Zumischen weiterer Hilfsstoffe (z. B. Saccharose, Nadioctylsulfosuccinat, Xanthan Gum, Aromastoffe).

Patentansprüche

1. Oral verabreichbare, pharmazeutische Zusammensetzung, die einen Opioidantagonisten, ausgewählt aus Naloxon, N-Methylnaloxon und N-Methylnaltrexon, oder ein pharmazeutisch verträgliches Salz davon, als Wirkstoff enthält, mit Freisetzung des Wirkstoffs über den gesamten Magen-Darm-Trakt

dadurch gekennzeichnet, daß

die Zusammensetzung wirkstoffhaltige Partikel enthält, die den Wirkstoff in Abhängigkeit vom Umgebungs-pH des Magen-Darm-Traktes freisetzen.

- 2. Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Partikel mit einem in Abhängigkeit vom Umgebungs-pH löslichen Überzug versehen sind.
- 3. Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Überzug eine oder mehrere filmbildende Substanzen mit einer in Abhängigkeit vom Umgebungs-pH unterschiedlichen Löslichkeit, ausgewählt aus Eudragit® L100-55, Eudragit® L100 und Eudragit® S100, enthält.
- 4. Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Partikel als Pellets, Mikrotabletten oder Granulate mit einem mittleren Durchmesser von nicht größer als 2 mm ausgebildet sind.
- 5. Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Zusammensetzung mindestens zwei Typen von Partikeln enthält, die den Wirkstoff jeweils bei einem unterschiedlichen Umgebungs-pH freisetzen.
- 6. Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß sie einen ersten Typ von Partikeln, die

PCT/EP97/06789 WO 98/25613

20

den Wirkstoff beim Umgebungs-pH des Magens freisetzen, und einen zweiten Typ von Partikeln, die den Wirkstoff beim Umgebungs-pH des unteren Darmtraktes freisetzen, enthält.

- Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß der erste Typ von Partikeln den Wirkstoff bei Kontakt mit einem wässrigen Medium pH-unabhängig freisetzt.
- Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß der erste Typ von Partikeln mit einem Methylhydroxypropylcellulose und gegebenenfalls Polyethylenglykol als Hilfsstoff enthaltenden Überzug versehen ist.
- Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 6, dadurch 9. gekennzeichnet, daß das Verhältnis der Partikel vom ersten Typ zu den Partikeln vom zweiten Typ 1:10 bis 10:1 beträgt.
- Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß das Verhältnis der Partikel vom ersten Typ zu den Partikeln vom zweiten Typ ca. 1:1 beträgt.
- Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 5 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß sie einen ersten Typ von Partikeln, die den Wirkstoff bei Kontakt mit einem wässrigen Medium pH-unabhängig, und einen zweiten oder mehrere Typen von Partikeln, die den Wirkstoff bei einem Umgebungs-pH von ca. 5,5 bis 7,0 freisetzen, enthält.
- Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 11 zur Verwendung bei der Therapie und/oder Prophylaxe von opioidinduzierter Obstipation.
- Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß die Obstipation durch Morphin oder Substanzen vom Morphin-Typ verursacht wird.

- 14. Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, daß die Zusammen-setzung zusätzlich Morphin oder Substanzen vom Morphin-Typ enthält.
- 15. Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß die Substanzen vom Morphin-Typ ausgewählt sind aus Codein, Dihydrododein, Hydromorphon, Levomethadon, Oxycodon, Pethidin und Propoxyphen.
- 16. Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 15, dadurch gekennzeichnet, daß die Zusammen-setzung zusammen mit üblichen pharmazeutisch verträglichen Hilfsstoffen als Tabletten-, Kapsel- oder Granulatformulierung, vozugsweise als Einheitsdosisformulierung, enthaltend ca. 1 mg bis ca. 30 mg, bevorzugt ca. 1 mg bis ca. 10 mg Wirkstoff, vorliegt.

PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6: (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 98/25613 A61K 31/485, 9/16, 9/50 **A3** (43) Internationales 18. Juni 1998 (18.06.98) Veröffentlichungsdatum:

DE

PCT/EP97/06789 (21) Internationales Aktenzeichen:

(22) Internationales Anmeldedatum: 4. Dezember 1997 (04.12.97)

(30) Prioritätsdaten:

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): KLINGE PHARMA GMBH [DE/DE]; Berg-am-Laim-Strasse 129,

11. Dezember 1996 (11.12.96)

(72) Erfinder; und

196 51 551.3

D-81673 München (DE).

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WALTER, Kersten [DE/DE]; Döbrastrasse 6, D-81549 München (DE). PROFITLICH, Thomas [DE/DE]; Wernerstrasse 6, D-81929 München

(74) Anwälte: HANSEN, Bernd usw.; Hoffmann, Eitle, Arabellastrasse 4, D-81925 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: CA, JP, US, europäisches Patent (AT. BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen eintreffen.

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenbe-29. Oktober 1998 (29.10.98) richts:

(54) Title: GALENIC COMPOSITION CONTAINING OPIOID ANTAGONISTS

(54) Bezeichnung: OPIOIDANTAGONISTHALTIGE GALENISCHE FORMULIERUNG

(57) Abstract

A pharmaceutical composition for oral administration contains naloxone-, N-methylnaloxone- and/or N-methylnaltrexone-containing particles which release the active substance depending on the ambient pH. This ensures the liberation of the active substance over the whole gastrointestinal tract. The side effects caused by the use of analgesic opioids, such as constipation, are thus eliminated without reducing the analgesic effect.

(57) Zusammenfassung

Die pharmazeutische Zusammensetzung mit oraler Verabreichbarkeit enthält Naloxon-, N-Methylnaloxon- und/oder N-Methylnaltrexonhaltige Partikel, die den Wirkstoff in Abhängigkeit von Umgebungs-pH freisetzen, wodurch eine Freisetzung des Wirkstoffs über den gesamten Magen-Darm-Trakt gewährleistet wird. Hierdurch werden die beim Einsatz von Opioidanalgetika auftretenden Nebenwirkungen, wie Obstipation, ohne Minderung der analgetischen Wirkung aufgehoben.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	Fī	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldan	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungaro	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten vor
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NB	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KB	Kenia	NL	Niederlande	·VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseciand	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	u	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	· Liberia	SG	Singapur		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Into Honal Application No PCT/EP 97/06789

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 A61K31/485 A61K A61K9/16 A61K9/50 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 A61K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. WO 83 03197 A (ROCKEFELLER UNIVERSITY) 1-16 29 September 1983 cited in the application see claims 1,2,4-6,8,9,25-29 see page 2, line 25 - line 26 see page 3, line 5 - line 7 see page 3, line 15 see page 8, line 20 - line 21 see page 9, line 12 - line 13 see page 9, line 25 - line 27 see page 10, line 26 - page 11, line 9 see page 36, line 20 - page 37, line 10 Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. * Special categories of cited documents: To later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filling date cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of theinternational search Date of mailing of the international search report 10 September 1998 16/09/1998 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Scarponi, U Fax: (+31-70) 340-3016

2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte Ional Application No PCT/EP 97/06789

		PCT/EP 97	/06789 ·
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Flelevant to claim No.
Y	DE 43 25 465 A (M.ZENZ ET AL.) 2 February 1995 cited in the application see claims 1,6,8-11 see page 3, line 1 - line 12 see examples	-	1-16
Α .	_EP 0 352 361 A (ROCKEFELLER UNIVERSITY) 31 January 1990 cited in the application see claims 1,4,7-9,12,15,16 see page 5, line 1 - line 5		1-16
A	US 4 774 230 A (R.R.TUTTLE ET AL.) 27 September 1988 see claims 1,3,4,7 see column 7, line 14 - line 19		1-16
A	US 3 966 940 A (I.J.PACHTER ET AL.) 29 June 1976 see claim 1 see column 9, line 30 - column 10, line 16		1-16
A,P	WO 97 33566 A (ALZA) 18 September 1997 see the whole document		1-16
•			
		·	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inter onal Application No PCT/EP 97/06789

Patent docum cited in search		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 830319	7 A	29-09-1983	CA - 1212323 A EP 0103636 A JP 4005647 B JP 59500418 T US 4987136 A	07-10-1986 28-03-1984 03-02-1992 15-03-1984 22-01-1991
DE 432546	5 A	02-02-1995	NONE	
EP 352361	A	31-01-1990	NONE	
US 477423	O A	27-09-1988	NONE	
US 396694	O A	29-06-1976	NONE	
WO 973356	5 A	18-09-1997	AU 2059297 A	01-10-1997

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Int tionales Aktenzeichen
PCT/EP 97/06789

A. KLASS IPK 6	ifizierung des anmeldungsgegenstandes A61K31/485 A61K9/16 A61K9/50)	
		•	
	stemationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas RCHIERTE GEBIETE	ssifikation und der IPK	
	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo	ole)	
IPK 6	A61K	-	
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
	<u> </u>		
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	lame der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
			•
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabi	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Υ	WO 83 03197 A (ROCKEFELLER UNIVER	RSITY)	1-16
	29. September 1983 in der Anmeldung erwähnt		
	siehe Ansprüche 1,2,4-6,8,9,25-29)	
	siehe Seite 2, Zeile 25 - Zeile 2	26	
	siehe Seite 3, Zeile 5 - Zeile 7		
	siehe Seite 3, Zeile 15 siehe Seite 8, Zeile 20 - Zeile 2	51	
	siehe Seite 9, Zeile 20 - Zeile 2	:1 3	
	siehe Seite 9, Zeile 25 - Zeile 2		
	siehe Seite 10, Zeile 26 - Seite	11, Zeile	
	siehe Seite 36, Zeile 20 - Seite	37, Zeile	
	-	-/	
X Weith	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert,	T° Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlich	internationalen Anmeldedatum
abern	icht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu Erfindung zugrundeliegenden Prinzips	r zum Verständnis des der
Anmei	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist	Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Beder	
schein	micriung, die geeignet ist, einen Prioritatsanspruch zweifelnaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	kann atletn aufgrund dieser Veröffentli erfinderischer Tätigkeit beruhend betra	chung nicht als neu oder auf
andere soil od	en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	"Y" Veröffentlichung von besonderer Beder kann nicht als auf erfinderischer Tätigi	utuna: die beanspruchte Erfindung
	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	werden, werin die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in	einer oder mehreren anderen
"P" Veröffer	enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem Internationalen Ammeldedatum, aber nach	diese Verbindung für einen Fachmann	nahellegerid ist
	eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der Internationalen Recherche	"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselber Absendedatum des internationalen Re	
10	0. September 1998	16/09/1998	
Name und F	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Petentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Scarponi, U	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Int tionales Aktenzeichen
PCT/EP 97/06789

	PC	T/EP 97/	06/89
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angebe der in Betracht kommenden	Teile	Betr, Anspruch Nr.
Y	DE 43 25 465 A (M.ZENZ ET AL.) 2. Februar 1995 in der Anmeldung erwähnt siehe Ansprüche 1,6,8-11 siehe Seite 3, Zeile 1 - Zeile 12 siehe Beispiele	-	1-16
A	EP 0 352 361 A (ROCKEFELLER UNIVERSITY) 31. Januar 1990 in der Anmeldung erwähnt siehe Ansprüche 1,4,7-9,12,15,16 siehe Seite 5, Zeile 1 - Zeile 5		1-16
A	US 4 774 230 A (R.R.TUTTLE ET AL.) 27. September 1988 siehe Ansprüche 1,3,4,7 siehe Spalte 7, Zeile 14 - Zeile 19	•	1-16
A	US 3 966 940 A (I.J.PACHTER ET AL.) 29. Juni 1976 siehe Anspruch 1 siehe Spalte 9, Zeile 30 - Spalte 10, Zeile 16		1-16
A,P	WO 97 33566 A (ALZA) 18. September 1997 siehe das ganze Dokument		1-16
			•
			,
·			
			·
	•		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichu. Sen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intr onales Aktenzeichen
PCT/EP 97/06789

im Recherchenberici Ingeführtes Patentdoku		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der - Veröffentlichung
WO 8303197	. A	29-09-1983	CA 1212323 A EP 0103636 A JP 4005647 B JP 59500418 T US 4987136 A	07-10-1986 28-03-1984 03-02-1992 15-03-1984 22-01-1991
DE 4325465	A	02-02-1995	KEINE	
EP 352361	Α	31=01-1990	KEINE	
US 4774230	Α	27-09-1988	KEINE	
US 3966940	Ą	29-06-1976	KEINE	
WO 9733566	Α	18-09-1997	AU 2059297 A	01-10-1997